

包一：

参数变更后
<p>第3项水疗设备</p> <p>9、要求配置相应锅炉和储水箱≥500升。</p> <p>10、涡流：6只喷咀，带有水位感应传感器，监测水位防止干烧、双层防漏电保护装置，喷水孔可360度调节，强度亦可通过旋钮控制，易拆卸清洗。</p> <p>11、气泡：12只铜材质喷咀，喷咀气孔12*10=120个，利用水的浮力以及池底涌出的气泡对身体相关反射区以及穴位进行按摩和刺激，气泡强度三档可调节。</p> <p>12、婴幼儿抚触台：尺寸约为：长1米，宽0.8米，高0.85米，台面为软包。</p>
<p>取消第4项4.16（50平米感觉统合训练设备抚触台）</p> <p>数量：2台</p> <p>参数：婴幼儿抚触台：</p> <p>1.尺寸约为：长1米，宽0.8米，高0.85米。</p> <p>2.台面为软包。</p>
<p>第5项</p> <p>新生儿无创指脉氧饱和度检测仪（进口）</p> <p>1、产地：整机原装进口</p> <p>2、屏幕尺寸：80mm，测量对角线</p> <p>3、语言操作：中文英文可选</p> <p>4、屏幕显示内容：可同屏显示血氧及脉搏参数（及设定的报警范围）、血氧趋势图</p> <p>5、通讯协议：MINI-USB ASCII</p> <p>6、电池：3000毫安，AA锂电池，1.5V x 4</p> <p>7、性能指标：</p> <p>7.1 血氧测量范围 0-100%</p> <p>7.2 血氧测量准确性：70-100%范围内±2%，新生儿 60-80%±3%，低灌注 70-100%±2%，</p> <p>7.3 脉搏测量范围：20-250bpm</p> <p>7.4 脉搏测量精度：新生儿 20-250bpm±2bpm，低灌注新生儿 20-250bpm±3bpm</p> <p>11、数据存储：80小时，存储内容：日期、时间报警条件、脉搏和血氧参数，并可以将数据导出，导出格式：所有参数整合在一个表格内。</p> <p>12、数据回顾：可按小时和按每天的日期选择回顾</p> <p>13、报警：</p> <p>13.1 声音和图像，报警延迟<10s</p> <p>13.2 具备智能报警功能，减少大部分误报警产生的医护人员劳动量</p> <p>14、休眠功能：无操作状态5分钟自动休眠，并时间可调，节约电量。</p> <p>15、传感器类型：</p> <p>15.1 适用范围：新生儿 1.5-5KG、早产儿<1.5KG、儿童 10-50KG、</p> <p>15.2 适用类型：一般性黏贴式传感器、可重复使用传感器，满足不同的患者需要。</p>
<p>第10项</p> <p>新生儿心电监护仪</p> <p>1.1 尺寸≥12.1英寸，观察波形通道≥7道，屏幕倾斜角≥14°，便于医务人员操作和观察。</p>

第7项双目视力筛查筛选仪

- 1、5.0英寸彩色触摸操作LCD显示屏幕。45°前倾屏幕，方便使用者以任何姿势操作。
- 2、设备底部留有标准摄影三脚架固定座，可以使用位于设备底部的1/4-20螺纹固定座来连接三脚架。
- 3、筛查内容：屈光筛查（近视、远视、散光、屈光参差）、眼位变化、瞳孔大小及间距、矫正视力。
- 4、可双眼同时进行测量、可对单眼进行测量。
- 5、可进行裸眼测量、也可进行戴镜矫正后测量。
- 6、等效球镜度数测量范围：-7.50D至+7.50D，0.25D递增。精确度：-3.50D到3.50D±0.50D；-7.50D到<-3.50D±1.00D；>3.50D到7.50D±1.00D
- 7、柱镜度数测量范围：-3.00D到+3.00D，0.25D递增。精确度-1.50D到1.50D±0.50D；-3.00D到<1.50D±1.00D>1.50D到3.00D±1.00D
- 8、轴位范围：1°到180°递增，精确度：±10°（对于柱面值大于0.5D）
- 9、测量瞳孔直径范围：4.0mm-9.0mm，0.1mm递增，测量瞳距范围：35mm到80mm，1mm递增。
- 10、斜视测量：鼻、颞方向范围0°到20°，精确度±1.5°；上、下方向范围0°到20°，精确度±1.5°。
- 11、平均测量时间：<3s
- 12、测量距离：85cm±5cm。
- 13、距被测者距离提示：系统主动测距提示过远或过近。并以背景颜色区分是否在正确测量范围内。多彩交替灯光闪烁及雨林环境音效提示。
- 14、测量原理：光学反射。
- 15、具有显示受试者双眼屈光、瞳孔大小和凝视偏差的功能。
- 15、敏感性/特异性高于90%
- 16、注视方式：多彩交替灯光及雨林环境音效。
- 17、保护腕带，预防掉落
- 18、数据接口：Wi-Fi / USB
- 19、打印机接口：Wi-Fi / USB
- 20、可从电脑批量输入、输出患者信息队列，提高筛查效率。
- 21、报告形式：便签报告或A4彩色图文报告（打印机需选配）
- 22、电池预期寿命：2.5年
- 23、产品尺寸：21.6cm × 17.1cm × 12.1cm
- 24、设备重量 ≤ 1.15KG
- 25、适用对象：6个月-100岁
- 26、无线网络：802.11 b/g/n
- 27、运行温度：+10° C 至 +40° C
- 28、运行湿度：相对湿度30%至75%（无冷凝）
- 29、存储/运输温度：0° C 至 +50° C
- 30、存储/运输湿度：相对湿度0%至95%（无冷凝）
- 31、可从电脑批量输入、输出患者信息队列，提高筛查效率。
- 32、报告形式：便签报告或A4彩色图文报告，A4报告用户可自定义添加医院LOGO名称横幅。
- 33、供电方式：锂离子电池或交流电直接供电，电池寿命≥2.5年。
- 34、临床有效性证明：可提供产品在国际医学、科学领域期刊发表的针对中国人群进行的视力

筛查临床有效性报告。

35、产品测量数据的敏感性/特异性须高于 90%。

36、安全保障：提供由国家无线电管理局颁发的无线电发射设备型号核准证书。

37、质量保证：产品需通过 NMPA 认证。

38、产品由主机、电源适配器和电源线组成，其中主机由镜头，电路板，触摸显示屏，电池，光学镜片，保护外壳和手腕带构成。

39、适用对象：6 个月-100 岁人群的屈光筛查。

40、适用于学校、诊所和医院，由具备眼科基础知识并经设备操作培训的人员操作，用于筛查或评估 6 个月以上直至成人的眼睛屈光力、瞳孔大小、瞳孔距离、眼位变化等。

第 8 项新生儿听力筛查仪（进口）

6. 为了检查的准确性，要求新生儿听力筛查仪必须在不少于 2 平米专业隔音室中检查，隔音室视为设备不可分割的一部分。